(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-176433

(43)公開日 平成11年(1999)7月2日

(51)Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ		
H01M	4/32		H01M	4/32	
	4/62			4/62	С
	10/30			10/30	Z

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 6 頁)

(71)出願人 000005382 (21)出願番号 特顯平9-362528 古河電池株式会社 神奈川県横浜市保土ケ谷区星川2丁目4番 (22)出廣日 平成9年(1997)12月15日 1号 (72)発明者 加藤 人士 福島県いわき市常磐下船尾町杭出作23-6 古河電池株式会社いわき事業所内 (74)代理人 弁理士 白井 重隆

(54) 【発明の名称】 アルカリ蓄電池

(57)【要約】

【課題】 急速充放電の要求にあった、現在使用されて いるものより、さらに優秀な性能を有する電池、特に良 好な充放電サイクル寿命特性を有し、内圧の向上とを図 った電池を提供する。

【解決手段】 水酸化ニッケルを活物質として用いた正 極において、前記極板の厚さ方向に、極板の表面ほど濃 度が高くなるようにコバルトの濃度勾配がある正極を有 するアルカリ蓄電池。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 水酸化ニッケルを活物質として用いた正 極において、前記正極の極板の厚さ方向に、極板の表面 ほど濃度が高くなるようにコバルト化合物の濃度勾配が ある正極を有するアルカリ蓄電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ニッケルー水素 (Ni-MH) 蓄電池、ニッケルーカドミウム (Ni-Cd) 蓄電池用ニッケル電極、およびこのような電極を 組み込んだニッケル系アルカリ蓄電池に関し、さらに詳 しくは、充放電サイクル寿命特性の優れ、放電電流が高 く、電池内圧の低いアルカリ蓄電池、およびこれに用い られるニッケル電極に関する。

[0002]

【従来の技術】一般に、アルカリ蓄電池であるNi-M H蓄電池やNi-Cd蓄電池などの正極には、亜鉛やコ バルトが固溶している水酸化ニッケル粉末を活物質とし たニッケル正極が用いられている。そのほか、その中に Co(OH)2 粉末やCoO粉末などのコバルト化合 物、カルボキシメチルセルロース(CMC)などの増粘 剤、ポリテトラフルオロエチレン (PTFE) などの結 着剤などが配合されているが、ほとんどの場合、コバル ト化合物は前記水酸化ニッケル活物質と一緒に配合され ているので、正極の極板の厚さ方向にほぼ均一に分散さ れて配合されている。ところで、Co(OH)2 粉末や CoO粉末などのコバルト化合物は、アルカリ電解液に 一旦溶解し、初期充電時にβ-CoOOHとして析出し てNi(OH)2 粉末粒子の表面に導電性ネットワーク を形成することにより、ニッケル正極の分極を下げ、活 物質の放電容量を高める働きをすることが知られてい る。しかし、アルカリ蓄電池において、極板の厚さ方向 で、電流分布に相違があるため、極板内において、コバ ルトの必要なところには少なく、必要でないところには 多くのコバルトがあることが多く、コバルトの効率的な 使われ方がなされていない。

【0003】近年、この種のアルカリ蓄電池は、急速高 率充放電出の使用が頻繁に行われ、その結果、電極に配 合されているコバルト化合物全量がうまく利用されず-部無駄になっていたり、過剰にコバルト化合物が配合さ れているケースなどが、より頻繁に見られるようになっ てきた。このことから、従来行われてきたコバルト化合 物の水酸化ニッケルへの多量の添加または均一な添加だ けでは、近年アルカリ蓄電池に要求されるようになって きた高容量化や急速充放電のための特性を付与するのに は限界がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、急速高率充 放電の要求に合った、現在使用されているものよりさら に優秀な性能を有する電池、特に良好な充放電サイクル 50 HCoOO-→CoOOH+e- (2)

寿命特性を有し、内圧の向上を図ったアルカリ蓄電池を 提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、水酸化ニッケ ルを活物質として用いた正極において、前記正極の極板 の厚さ方向に、極板の表面ほど濃度が高くなるようにコ バルト化合物の濃度勾配がある正極を有するアルカリ蓄 電池である。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明者らは、上記のように、水 酸化ニッケルを活物質として用いた正極において、前記 極板の厚さ方向に、極板の表面ほど濃度が高くなるよう に、コバルトの濃度勾配がある正極を有するアルカリ蓄 電池を用いることにより、急速高率充放電の要求に合っ た、現在使用されているものよりさらに優秀な性能を有 する電池、特に良好な充放電サイクル寿命特性および電 池内圧の向上とを図ったアルカリ蓄電池を提供すること が出来ることを見いだし、本発明を完成させたものであ る。

【0007】すなわち、OH-、H+ などのイオンの拡 散で言えば、電極表面に近づけば近づくほど、その拡散 速度が速くなり電極反応が起こりやすい。その反対に、 電極内部に行くほどイオンの拡散速度が遅いため電極反 応が起こりにくい。特に、初期充電時にこの傾向が顕著 に現れる。さらに加えるに、急速充放電などの高率充放 電条件では、反応の起こりやすさの差がより広がり、電 極全体としては、不均一な条件になりやすい。

【0008】この対策として、前記したように電極中心 から極板の表面に行くに従って、次第にオキシ水酸化コ 30 バルト濃度を上げていく手段を取ることにより、コバル トの導電性ネットワークが、電極中心から極板表面に行 くにしたがって、次第に多くなり電極反応自体の電子授 受の円滑性が図られ(オキシ水酸化コバルトの導電性ネ ットワークの過不足が生じないようになる。例えば、O H-、H-などのイオンが多いところで、かつ、電子が 多く分布するところでは、オキシ水酸化コバルトの導電 性ネットワークが多く分布することにより、また、逆に 電子が少なく分布するところでは、前記導電性ネットワ ークが少なく分布することにより電極反応がスムーズに なる)、目標とする電池性能が得られやすくなる。そし て、例えば、添加される酸化コバルトの濃度を調整する ことにより可能になる。

【0009】ちなみに、充電時にペースト状ニッケル極 に含有されている2価のコバルト化合物、例えばCoO は下記(1)、(2)式で示される次のような挙動を示 す。まず、電解液中のOH- との間で、次式:

CoO+OH- →HCoOO-. . . . (1) で示される溶解反応を起こしてコバルト錯イオンとなっ て溶出する。次いで、上記コバルト錯イオンは、次式:

で示される酸化反応により、オキシ水酸化コバルトとなってニッケル極のなかに導電性ネットワークを形成する 形で電析する。

【0010】一般に、OH-、H+ などのイオンが多い ところで、かつ、電子が多く分布するところでは、オキ シ水酸化コバルトの導電性ネットワークが多く分布する ようにすることにより、各部位での反応がスムーズにな る。従って、電極反応自体の電子授受の円滑性が良好と なる。換言すれば、オキシ水酸化コバルトのような導電 性ネットワークを形成する物質(例えば、酸化コバル ト、水酸化コバルト)の濃度を電極表面に近づくほど多 くすることにより、電極内の表面付近と内部付近とで反 応のバランスが取れ、電極反応が円滑になる。従って、 反応電位が上がらず、酸素ガス発生とか、活物質の脱落 が起こりにくくなり、良好な充放電サイクル寿命特性を 有し、内圧の向上を図ったアルカリ蓄電池が得られる。 【0011】本発明において、正極に配合される活物質 は、水酸化ニッケルであり、その水酸化ニッケルには少 なくとも亜鉛および/またはその化合物やコバルトおよ び/またはその化合物が存在している。正極に配合され 20 る活物質は、粒径が好ましくは1~200μm、さらに 好ましくは10~70µmの粒状の粉末である。通常、 ニッケル正極は、活物質として、亜鉛、コバルトなどが 固溶している水酸化ニッケルを、フッ素樹脂などの結着 剤およびCMCなどの増粘剤などと混練して充填ペース トを作製し、これを発泡ニッケル多孔質体などの電極基 板に充填し、乾燥、圧延などを経て製造されている。 【0012】本発明において、正極の極板の厚さ方向

に、極板の表面ほど濃度が高くなるようにコバルトの濃 度勾配があるニッケル正極は、例えば以下のように調製 30 する。すなわち、粒径が1~200μmの粒状のNi (OH)2 粉末(100重量部)に、結着剤、増粘剤な どと共に、平均粒径が1~30µmの粒状の酸化コバル トを量を変化させて配合して、酸化コバルトを1~15 重量部程度含有する複数 (N)種類の合剤ペーストを調 製する。まず、酸化コバルトを低濃度で含有するペース トを発泡ニッケル基板に充填したのち、基板の両側の側 面側から強い熱風を送り乾燥させるとともに、発泡ニッ ケル基板の両側面およびその近辺の充填物を風圧除去す る。ただし、充填物の除去は、ほぼ全体の充填量の前記 複数(N)分の1が残るように行う。さらに、残りの合 剤ペーストを酸化コバルト濃度の低い順に充填、乾燥お よび風圧除去を繰り返し、極板の厚さ方向に、極板の表 面ほど酸化コバルト濃度が高くなるように、かつ、各層 がほぼ同様の厚さになるように、前記複数(N)層の段 階的な酸化コバルトの濃度勾配をもつニッケル正極板を 得る。本発明におけるニッケル正極としては、上記のよ うにコバルト濃度を段階的に変化させる以外にも、連続 的に変化させたものでもよい。得られたニッケル正極板 に存在しているコバルトの平均濃度は、前記Ni(O

H) 2 粉末100重量部に対し、2~15重量部であり、中でも8重量部程度であることが好ましく、ニッケル正極板表面付近のコバルト濃度は10~30重量部、

中でも20重量部程度が好ましく、ニッケル正極板中心 付近のコバルト濃度は1~5重量部、中でも3重量部程 度が好ましい。

【0013】得られたニッケル正極板に対して、続いて、乾燥処理(例えば、80℃で1時間)を行い、さらにロール圧延を行い、得られた電極板を裁断してシート状ニッケル電極とする。好ましいロール圧延の圧力は4ton/cm²である。

【0014】本発明において、負極に配合される活物質 の例としては、水素吸蔵合金、カドミウムなどが挙げら れる。水素吸蔵合金としては、MmNis (Mmはミッ シュメタル) 系、LaNis系 (例えば、Lao.7 Nd 0.2 Tio.1 Ni2.5 Co2.4 Alo.1)、TiNi系 (例えば、Tio.5 Zro.5 Ni1.0)、ZrNi2 · ZrV2 系 (例えば、ZrMno.6 Cro.2 Ni1.2 · Ti₁₇Zr₁₆V₂₂Ni₃₉Cr₇)などが現在知られてお り、それらのいずれも使用することができる。通常、水 素吸蔵合金を、200μm以下、好ましくは5~55μ m程度に機械粉砕し、得られた微細粉末をニッケル粉末 などの導電剤、結着剤および増粘剤などと共に均一に混 合し、得られたペーストをパンチングニッケルシート (ニッケルメッキした多孔軟鋼板)に塗布して乾燥し、 圧延、裁断してシート状電極が製造される。本発明のア ルカリ蓄電池の負極として、カドミウムや亜鉛なども用 いることができ、従来の方法と同様にして負極を製造す ることができる。

【0015】電極に用いられる結着剤としては、スチレンーブタジエンゴム系ポリマー(SBR)、アクリロニトリルーブタジエンゴム系ポリマー(NBR)、フッ素ゴム系ポリマーなどのゴム系ポリマー、ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、四フッ化エチレン一六フッ化プロピレン共重合体などや、シリコーン系高分子などのシランカップリング剤などがある。

【0016】増粘剤としては、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース(CMC)、エチルセルロースのようなセルロース系高分子や、エチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコールのようなグリコール類や、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸ソーダのような合成高分子を挙げることができる。さらに、電極を作製するときに導電剤を加える場合には、導電剤として、ニッケル、カーボン、カーボニルニッケルなどを挙げることができる。これらは粉末として配合しても、塗布しても良い。

【0017】セパレータとしては、通常使用されている 不織布、微多孔フィルムなどを使用することができ、そ 50 の材質としては通常使用されているナイロンなどのポリ 5

アミド、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのポリオレ フィンなどが挙げられる。

【0018】電解液としては、アルカリ水溶液である水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウムの水溶液の単独液または混合液を用いる。好ましいのは、3 N以上の水酸化カリウムと0.2~1.0 Nの水酸化ナトリウムの混合水溶液、3 N以上の水酸化カリウム、0.2~1.0 Nの水酸化ナトリウムおよび2 N以下の水酸化リチウムの混合水溶液である。ここで、電解質である水酸化カリウム水溶液に水酸化ナトリウムおよび水10酸化リチウムを添加するのは、公知のように酸素過電圧を高め、充電受入性を良くするためである。水酸化リチウムは、2 Nを超えると、高温、低温時の充電受入性が悪くなるので好ましくない。特に、1 N未満がよく、0.5 N前後が良好である。

【0019】本発明のニッケル系アルカリ蓄電池は、正極、負極、セパレータ、電解液、封口体、缶などから構成されている。本発明のアルカリ蓄電池の組み立ての一例を挙げると、ニッケル極を正極とし、水素吸蔵合金電極を負極とし、これらの間にセパレータを挟んで極板群とし、これを捲回し、渦巻き状にして円筒の缶体に収容し、ここに比重1.33のKOHを主体とする電解液を注入した後直ちに封口して、ニッケルー水素蓄電池を組み立てることができる。

[0020]

【実施例】以下、実施例を挙げて、本発明をさらに具体 的に説明するが、本発明はこれらにより限定されるもの ではない。

【0021】実施例1

(1) Co(OH)2 粉末およびCoO粉末の製造 濃度16mol/dm³のCoSO4 水溶液と濃度4.5mol/dm³のNaOH水溶液を混合し、その混合液に濃度25重量%のアンモニア水を添加し、全体を、pH11、温度60℃に保持して撹拌しつつ、約3時間の反応処理を行った。反応生成物は沈殿物として得られ、ろ過後、水洗、乾燥処理を行い、平均粒径が1~30μmの粒状のCo(OH)2 粉末を得た。次に、得られたCo(OH)2 粉末を、窒素雰囲気中において温度600℃で加熱して、平均粒径が0.8~24μmの粒状のCoO粉末を得た。

【0022】(2)ニッケル極

亜鉛5重量%およびCol.5重量%が固溶している平均粒径が1~200μmの球形のNi(OH)2 粉末100重量部に対して、濃度1.2重量%のカルボキシメチルセルロース(CMC)水溶液37重量部、および前記(1)のCoO粉末をそれぞれ5重量部および15重量部含む2種類の合剤ペーストを調製した。まず、CoOを5重量部含有するペーストを目付重量530g/m2、厚み11mm、空隙率95%の発泡ニッケル基板に充填したのち、前記充填した基板の両方の側面側から強50

い熱風を送り乾燥させるとともに、発泡ニッケル基板の両側面およびその近辺の充填物が固まらないうちに、発泡ニッケルの両側面およびその近辺の充填物を風圧除去した(図1~2参照)。ただし、充填物の除去は、ほぼ全体の充填量の半分となるように行った。その後、CoOを15重量部含有するペーストをその発泡ニッケル基板に全体の充填量の半分となるように、両側面側から充填し、乾燥し二種類のコバルト濃度を有する、片側で言

域に主体の元県量の十分となるように、阿関画関から元 填し、乾燥し二種類のコバルト濃度を有する、片側で言 えば、2層としたのち、80℃で1時間の乾燥処理を行 い、続いて圧力4 ton/cm² でロール圧延を行い、 得られた電極原板を裁断して、長さ72mm、幅41m

m、厚みO.5mmのシート状ニッケル電極とした。

【0023】(3)水素吸蔵合金電極

MmN is (Mmはミッシュメタル)のNiの一部をCo、Mn、Alなどで置換したMmNis系の水素吸蔵合金(組成;MmNis3Coi.0Mn0.4Alo.3)を製造し、これを粉砕して150メッシュ(タイラー篩)以下の合金粉末とした。イオン交換水100部に対し、上記合金粉末400部、CMCl部からなる合金スラリーを調整した。直径0.015mmの開口部が千鳥格子模様をなして、複数穿設されている軟鉄製の厚さの、060mmのパンチングメタルシートを用意し、その表面に厚さ12 μ mのニッケルメッキを施してなるもの(厚さ0.064mm)を使用した。このパンチングメタルシート(開口率;38%)に上記合金スラリーを塗着し、乾燥、ロール圧延を行い、厚さ0.4mmに調整した。この電極原板を所定の寸法(縦42mm×横108mm)に裁断してシート状負電極とした。

【0024】(4)セパレータの調整

30 ポリオレフィンの親水化として、以下の操作を行った。ポリオレフィン系不織布〔商品名:FT-310、日本バイリーン(株)製〕を水洗して付着している非イオン表面活性剤を除去、乾燥したのち、温度100℃、濃度95重量%の濃硫酸に30分間浸漬した。次いで、この不織布を流水で十分に洗浄し、温度80℃で1時間乾燥したのち、濃度1重量%の水酸化ナトリウム水溶液に5分間浸漬し、さらに水洗した。別途準備したポリアミド系不織布〔商品名:FT-773、日本バイリーン(株)製〕を水洗、乾燥し、その両面を上記前処理した

(株) 製」を水洗、乾燥し、その両面を上記的処理した 40 ポリオレフィン系不織布で挟み合せ、圧力3kg/m² をかけながら温度80℃で乾燥して一休化し、ポリオレ フィン系不織布:ポリアミド系不織布が1:1のセパレ ータを調製した。

(5)電解液

電解液としては、以下に示すものを用いた。NaOH/ 0.5N、LiOH/0.5N、KOH/6Nの水溶液 (比重=1.33)

【0025】(6)ニッケル極・水素蓄電池の組み立ておよびその特性

前記(2)記載のペースト式ニッケル電極を正極とし、

前記(3)記載の水素吸蔵合金電極を負極とし、これら の間に前記(4)記載の親水化ポリオレフィン不織布か らなるセパレータを挟んで捲回し、渦巻き状の極板群と し、これをニッケルメッキが施されている鋼製の円筒缶 に収納し、ここに前記(5)記載の電解液を注入した後 直ちに封口して、AAサイズ、定格容量1,300mA hのニッケルー水素蓄電池を組み立てた。その後、室温 にて5 時間放置した後、0. 2Cの電流で定格容量に対 し150%の電気量を充電する初充電を行った。その 後、室温で16時間放置後、0.20の充電を行った。 次に、0.2℃で定格容量に対し150%の充電と、 0.2Cで電池電圧1Vまでの放電を3サイクル繰り返 して初期活性を行った。その後、以下のサイクル寿命テ ストを行った。各電池20個につき、20℃において、 0.5Cの充電電流で150%過充電を行い、1時間の 休止後、0.5Cの放電電流で電池電圧が1.0Vにな るまでの放電を1サイクルとする充放電サイクルを行っ た。各ニッケル極における充放電サイクル寿命特性およ び電池内圧を測定した。その結果を電池20個の平均値 として、表1に示した。

【0026】実施例2

実施例1の(1)と同様にCoOの濃度の異なる5種類の合剤ペースト(配合比=5、7.5、10、12.5、15重量部)を調製した。ただし、その合剤ペース*

*ト全体のC o O 平均配合比は10重量部とした。(1) と同様にこれら合剤ペーストをC o O の濃度の低いものから充填し、強熱風乾燥と同時に基板の両方の側面近辺の充填物を除去し、さらに前記合剤ペーストの充填と強熱風乾燥と同時に、両側面近辺の充填物除去を繰り返し、正極板表面に近づくほど、C o O の濃度が高くなるように、片側で言えば、5層化した正極板を作成した。以下、実施例1の(3)のアルカリ電解液、(4)のセパレータおよび(5)の負極と組合わせてニッケルー水素蓄電池を作製し、実施例1の(6)と同一の条件で充放電サイクル寿命テストを実施した。テスト結果を表1に示す。

8

【0027】比較例1

CoOを配合比で10重量部含有する1種類の合剤ペーストを用いて、発泡ニッケル基板に充填乾燥した以外は、実施例1の(2)と同様に処理して正極を作製し、以下実施例1の(3)のアルカリ電解液、(4)のセパレータおよび(5)の負極と組合わせてニッケル極ー水素蓄電池を作製し、実施例1の(6)と同一の条件で充20 放電サイクル寿命テストを実施した。テスト結果を表1に示す。

【0028】 【表1】

実施例・ 比較例 番号	初期放電容量	充放電サイクル特性 (1,000サイクル後)				
111.7		放電容量	放電容量	活物質の 脱落比(*)	電池内圧(**)	
	(mAh)	(mAh)	(%)		(kgf/cm²)	
実施例1	1, 340	1, 139	85	2/3	8.8	
実施例2	1, 380	1,256	91	1/2	8. 2	
比較例1	1, 300	1, 105	80	1	10.3	

ratio

【0029】*)活物質の脱落比とは、軟X線透過装置による画像から、目視にて判定したもので、比較例1を基準としたときの値である。

**)電池内圧(内圧特性試験)は、次に示す条件にて行い、充電の全期間の電池内圧をモニターした。 ②充電開始条件:周囲温度20±2℃中で安定させる。 ②充電条件:10mAの電流で4.5時間充電する。 【0030】

【発明の効果】本発明によれば、水酸化ニッケルを正極として用いたアルカリ蓄電池の極板において、オキシ水酸化コバルトのような導電性ネットワークを形成する物質(例えば、酸化コバルト、水酸化コバルト)の濃度 ※50

※を、極板の厚さ方向に、電極表面に近づくほど高くする ことにより、電極の表面側付近と電極の中心付近とで反 応のバランスが取れ、電極反応が円滑になる。従って、 反応電位が上がらず、酸素ガスの発生とそれによる水素 吸蔵合金の酸化とか、活物質の脱落などが起こりにくく なり、アルカリ蓄電池の充放電サイクル寿命特性および 内圧の向上が図れる。なお、本発明の蓄電池は、特に電 気自動車などの大型用蓄電池に、非常に好適である。

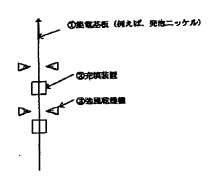
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例1において、集電基板に連続的 にペーストを充填し、基板の両側面側から熱風乾燥と風 圧除去を繰り返す工程の平面概略図である。 9

10

【図2】本発明の実施例1において、集電基板である発 泡ニッケルに連続的にペースト充填、熱風乾燥と風圧除 去を繰り返す工程の側面概略図である。

【図1】



【図2】

